ORAL CAVITY COMPOSITION

# ORAL CAVITY COMPOSITION

Patent Number:

JP2292210

Publication date:

1990-12-03

Inventor(s):

MORISHIMA SEIJI

Applicant(s):

LION CORP

Requested Patent:

V

JP2292210

Application Number: JP19890115557 19890508

Priority Number(s):

IPC Classification:

A61K7/16

EC Classification:

EC Classification:

Equivalents:

JP2936579B2

### **Abstract**

CONSTRUCTION OF THE STRUCTURE OF STRUCTURE OF STRUCTURE AND STRUCTURE OF THE STRUCTURE OF T

PURPOSE: To obtain an oral cavity composition which is useful in prophylaxis and treatment for gingivatitis or periodontitis, because it causes no coloration or discoloration by decomposition of said colored substance, even when it is stored for a long period of time, by adding polyphosphoric acid, diphosphonic acid to a specific ascorbic acid derivative as an active ingredient. CONSTITUTION:A composition containing compounds selected from ascorbic acid phosphate ester, ascorbic acid esters, and their salts as an active ingredient is combined with 0.0001 to 10wt.%, preferably 0.001 to 5wt.%, based on the total composition, of a coloring depressant selected from polyphosphoric acid, diphosphonic acid, phytic acid, monofluorophosphoric acid, carboxylic acid such as malonic acid, oxalic acid and their salts, preferably pyrophosphoric acid, tripolyphosphoric acid. The amount of the coloring agent used is preferably 1/100 to 20 times the quantity of the active ingredient. Further addition of 0.01 to 10wt.% of an hydrogen carbonate alkali metal salt increases the effect to inhibit the coloration.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

① 特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-292210

(5) Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)12月3日

A 61 K 7/16

6971-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

②特 願 平1-115557

②出 願 平1(1989)5月8日

②発明者森嶋清二神奈川県小田原市浜町1-6-42-305

⑪出 願 人 ライオン株式会社 東京都墨田区本所1丁目3番7号

個代 理 人 弁理士 小島 隆司 外1名

明 細 響

1. 発明の名称

口腔用組成物

2. 特許請求の範囲

1. アスコルビン酸リン酸エステル, アスコルビン酸硫酸エステル及びそれらの塩から選ばれるアスコルビン酸誘導体を含有する口腔用組成物にポリリン酸, ジホスホン酸, フィチン酸, モノフルオロリン酸, カルボン酸及びそれらの塩から退ばれる着色抑制剤を配合したことを特徴とする口腔用組成物。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、アスコルビン酸リン酸エステル,アスコルビン酸硫酸エステル及びそれらの塩から選ばれるアスコルビン酸誘導体を有効成分として配合した口腔用組成物に関し、更に群述すると上記アスコルビン酸誘導体を配合した際に生ずる着色を抑制した口腔用組成物に関する。

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】

アスコルビン酸は生体中で種々の酵素活性発現に重要な役割を演じ、多様な生理活性をもつことが知られている。特に、プロリル及びリジルヒドロキシラーゼの補酵素として作用し、コラーゲン合成に必須であるとされている。このため、コラーゲンの破壊を伴なう歯内炎、歯周炎の予防、治療に有用で、従来よりアスコルビン酸やその塩を口腔用組成物に配合することが知られている。

しかし、アスコルビン酸は強い選元性物質であるため、水溶液中では極めて不安定で練歯磨等の口腔用組成物に配合することは実用上困難である。このようなことから、近年化学的に安定なフコルビン酸リン酸を外が強々開発され、特にアスコルビン酸リン酸エステル類(特開昭52-79032号、同62-96408号、同62-273910号、硫酸エステル類(特開昭62-273910号、硫酸エステル類(特開昭62-273910号、硫酸エステル類(特開昭62-273910号、

同63-141921号公報)を口腔用組成物に 配合することが提案されている。

しかしながら、アスコルビン酸リン酸エステル 類やアスコルビン酸硫酸エステル類を口腔用組成 物に配合した場合、祝兌的に明らかな着色が生じる。 長期間保存することにより変色が生じる。では場合、上記特開昭63-141921号公和では、 水溶性亜鉛塩類を配合し、長期間保存しても変色を生じないようにすることを提案しているが、上 記着色を防止することを提案しているのため 更にアスコルビン酸リン酸エステル類の配合に伴なう口を別 地質ないないないが、ため 更にアスコルビン酸の配合に伴なり口を 物の着色を効果的に防止する方法の開発が望まれる。

### 〔課題を解決するための手段及び作用〕

本発明者は上記要望に応えるため種々検討を行なった結果、アスコルビン酸リン酸エステル及びアスコルビン酸硫酸エステル並びにそれらの塩から選ばれるアスコルビン酸誘導体にポリリン酸, ジホスホン酸,フィチン酸,モノフルオロリン酸,

上記アスコルビン酸リン酸エステル及び硫酸エステル類の配合量は、極々進定されるが、組成物全体の 0 . 0 0 1 ~ 1 0 % (重量%、以下同じ)の範囲とすることが好ましく、より好ましくは 0 . 0 1 ~ 5 % である。

本発明は、上記アスコルビン酸誘導体に対する 着色抑制剤として、ポリリン酸、ジホスホン酸、 カルボン酸及びそれらの塩から遊ばれる化合物を 着色抑制剤として併用した場合、口腔用粗成物の 着色、更にその着色物の分解に基づく変色を効果 的に抑制し得ることを知見し、本発明をなすに至ったものである。

なお、上述したようにアスコルビン酸リン酸で 用組成物に配合することは公知であり、特に特別 昭63-141921号公報は水溶性更鉛塩類の 使用により変色を配合ととにポリリン酸 かカスホン酸、フィチン酸、モノフルルビン酸酸、 カルボン酸及びこれらの塩がアスコルビン酸の カルボン酸及びこれらの塩がアスコルビン 放出、大力ルボステル類やアスコルビン なおのが、 カルボステル類やアスコルビン ないうことは、本発明者の 知見にるものである。

以下、本発明につき更に詳しく説明する。

本発明の口腔用組成物に配合されるアスコルビン酸リン酸エステル及び硫酸エステルとしては、アスコルビン酸の2位、3位、5位、6位の水酸

フィチン酸, モノフルオロリン酸, カルボン酸及びそれらの塩から遊ばれる化合物を配合する。

この場合、ポリリン酸としては平均鎮長2~ 100の直鎖及び環状のポリリン酸が使用し符、 ジホスホン酸としては下記式

(R<sub>1</sub>: OH, Cl又はF, R<sub>2</sub>: H, Cl, F又は炭 素数1~4のアルキル甚)

で示されるものが使用され、更にカルボン酸としては、マロン酸、シュウ酸、コハク酸、リンゴ酸、クエン酸、グリコール酸、グリロリック酸、パントテン酸、スレオニック酸、キシロニック酸、タートロン酸等が用いられる。また、塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩等が挙げられる。

これらの中では、特に平均頗長が20以下のピロリン酸、トリポリリン酸、テトラポリリン酸、メタリン酸等の直頻ポリリン酸、モノフルオロリン酸、フィチン酸、シュウ酸、タートロン酸及びそれらの塩が好適に使用され、とりわけピロリン

酸,トリポリリン酸及びそれらの塩が最も好まし い

上記者色抑制剤の配合量は、組成物全体の 0.0001~10%、特に0.001~5%と することが好ましく、また上記アスコルビン酸 誘導体に対し1/100~10倍量、特に 1/100~20倍量使用することが有効である。

なお、上記着色抑制剤には炭酸水素アルカリ金属塩を併用することができ、その併用により着色抑制効果をより向上させることができる。この場合、炭酸水素アルカリ金属塩の配合量は組成物全体の 0 、 0 1 ~ 1 0 %とすることが好ましい。

本発明の口腔用組成物には、更にその種類等に応じた適宜な成分を配合することができる。例えば、歯磨剤を得る場合には、研磨剤、粘結剤、粘稠剂、界面活性剤、甘味剤、香料、防腐剤、各種有効成分を配合することができる。

### (発明の効果)

本 発明の口腔用組成物によれば、アスコルビン 酸リン酸エステル類又はアスコルビン酸硫酸エス

第 1 表

アスコル ビン 酸 誘導 体	添加剃	着色抑制率(%)
	ピロリン酸ナトリウム	100.0
アス	トリポリリン酸ナトリウム	100.0
	テトラポリリン酸ナトリウム	87.9
ルビン酸リン	メタリン酸ナトリウム (平均鎖長n:16)	90.3
	メタリン酸ナトリウム (平均鎖長n:52.8)	64.4
放工	モノフルオロリン酸ナトリウム	94.7
ステ	ヘキサメタリン散ナトリウム	75.1
ル フィチン酸 マ クェン酸	フィチン酸	.90.0
	クエン酸	60.0
ネシ	マロン酸	59.1
ウム	シュウ酸	90.1
-	タートロン酸	80.6
アスコルビ ン 酸 硫 酸 エステル ジカリウム	モノフルオロリン酸ナトリウム	100.0 95.2 91.3

テル類の配合による着色、更にはその着色物の分解による変色を防止し得、商品価値を高めることができる。

次に、実験例を示し、本発明の効果を具体的に 説明する。

### 〔実験例1〕

第1表に示す添加剤を1% 濃度で含む 0.25 モル酢酸パッファー (PH6.0) 1 ㎡に60% ソルビット溶液 2.0㎡,5% ラウリル硫酸ナトリウム溶液 1.0㎡及び0.5% アスコルビン酸リン酸エステルマグネシウム塩溶液又は0.5% アスコルビン酸硫酸エステルジカリウム塩溶液1.0㎡を加えた。

次に、上記混合被(試料)を40℃で24時間 放置し、450nmの吸光度を測定して着色度合 を調べ、下記式から着色抑制率を算出した。

但し、コントロールは添加剤を含有しない混合 被である。

### 〔実験例2〕

下記処方の歯磨剤を調製し、これをラミネート チューブに充填し、40℃で24時間放置した後、 歯磨剤の着色程度を以下の判定基準により肉眼的 に判定した。結果を第2表に示す。

### 做廚剤処方

	ルピン! ルマグ:				0.2%
水酸化	アルミ	こウム		4	5.0
ゲル化	性シリ	ħ			2.0
ソルビ	ット			2	5.0
カルポナトリ		チルセ	ルロース		1.0
ラウリ	ル硫酸	ナトリ	ウム		1.5
ショ糖	モノパ	レミチ	ン酸エステ	ル	1.0
サッカ	リンナ	トリウ	4		0.2
エタノ	ール				0.1
安息香	酸ナト	リウム			0.1
香	料				1.0
第2表	に示す	乖加 剤		第 2	表に示す量
48 M	<del>7</del> k .			,	イランス

**#** 

100.0%

# 特閒平2-292210(4)

## 判定基準

着色なし :

わずかに着色を認める : ±

明らかに " : +

著しく " : ++

#### 第 2 表

郄 加 剤	配合黨(%)	着色度
		++
ピロリン酸ナトリウム	0.5	_
トリポリリン酸ナトリウム	0.5	_
メタリン酸ナトリウム (n:52.8)	0.5	±
メタリン酸ナトリウム - 炭酸水素 (n:52.8) ナトリウム	各0.5	_
クエン酸	0.5	±
クエン酸+炭酸水素ナトリウム	各0.5	_
マロン酸	0.5	±
マロン酸+炭酸水素ナトリウム	各0.5	-
タートロン酸	0.5	-
シュウ酸	0.5	-
スレオニック酸	0.5	

以下、実施例を示す。

# 〔実施例1〕 練菌磨

[夹腿的1] M M M Z	
水酸化アルミニウム	4 5.0 %
ゲル化性シリカ	2.0
ソルビット	25.0
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	1.0
ショ糖モノパルミテート	1.0
ラウリル硫酸ナトリウム	1.5
サッカリンナトリウム	0.2
エタノール	0.1
安息香酸ナトリウム	0.1
アスコルビン酸 硫酸エステル ジカリウム塩	0.05
アスコルピン酸リン酸エステル マグネシウム塩	0.1
トリポリリン酸ナトリウム	0.2
香 料	1.0

100.0%

### 〔実施例2〕練術磨

沈降性シリカ	25.0%
ソルビット	25.0
グリセリン	25.0
ポリビニルピロリドン	1.0
ラウロイルポリグリセリン エステル	1.0
ポリオキシエチレン(60モル) ソルビタンモノラウレート	0.5
サッカリンナトリウム	0.2
パラオキシ安息香設エチル	0.1
クロルヘキシジン塩酸塩	0.1
アスコルビン酸 リン酸エステル ナトリウム塩	0.05
モノフルオロリン酸ナトリウム	0.1
シュウ酸	0.05
香 料	1.0
水	戏

#† 1 0 0 . 0 %

# 〔実施例3〕練歯磨

· · · · · · · ·	
第2リン酸カルシウム・2 水和物	2 0.0 %
第2リン酸カルシウム・無水和物	2 0.0
ゲル化性シリカ	2.0
ソルビット	2 0.0
プロピレングリコール	2.5
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	1.0
ラウロイルジエタノールアマイド	1.0
ラウリル硫酸ナトリウム	1.5
ラウロイルザルコシンナトリウム	0.3
サッカリンナトリウム	0.1
パラオキシ安息香酸エチル	0.1
アスコルビン酸リン酸エステル マグネシウム塩	0.2
マロン酸	0.2
炭酸水素ナトリウム	0.2
香 料	0.8
тk	26E

計

100.0%

# 特開平2-292210(5)

ramilian and a second second		5 b 2 11.	10,0
〔実施例4〕口腔用パスタ		セタノール	20.0
セタノール	10.0%	グリセリン	
スクワラシ	20.0	ソルビタンモノパルミテート	
沈降性シリカ	5.0	ポリオキシエチレン(40モル ソルピタンモノステアレート	5.0
ポリオキシエチレン(40モル) 硬化ヒマシ油	0.1	ラウリル硫酸ナトリウム	0.1
ソルビタンモノオレイン酸・	1.0	サッカリンナトリウム	0.5
エステル	1.0	塩化ベンゼトニウム	0.1
ラウリル硫酸ナトリウム	0.2	アスコルビン酸リン酸エステ	ル 0.2
グリチルレチン酸	0.1	ナトリウム塩	0.2
サッカリンナトリウム	0.6	クエン酸	0.2
アスコルビン酸リン酸エステル マグネシウム塩	0.3	炭酸水素ナトリウム	0.2
タートロン酸	0.2	香 料	0.5
EDTAーカルシウム	0.1		
香 料	0.6	åt	100.0%
<u></u> 水		〔実施例6〕マウスウオッシュ	
<del>1</del> 1	100.0%	ソルビット	10.0%
		エタノール	5.0
〔実施例5〕 口腔用パスタ		ポリオキシエチレン(60モノ	v) 0.1
流動パラフィン	15.0%	硬化ヒマシ油	
ショ 糖 モノ パルミ テート ラウリル 硫 酸 ナト リウム サッカリンナトリウム	0.2 0.05 0.2	モノフルオロリン酸ナトリウ タートロン酸 香 料	۵.1 0.1 0.02
テトラポリリン酸ナトリウム	0.05	ヒドロキシエチルセルロース	残
アスコルビン酸リン酸エステル マグネシウム塩	0.1	ät	1 0 0 . 0 %
炭酸水素ナトリウム 、	0.05		
EDTA-カルシウム	0.05		14 6 A N
香料	0.6		ン 株式会社
水	残	代理人 弁理士 小	島隆司
	1 0 0 . 0 %	·	(他1名)
я і	, , , , , , , , , , , , , , , ,		
(実施例7) 口腔用トローチ			
乳糖	97.0%		
ポリオキシエチレン(60モル) モノステアレート	0.2	•	
ラウリル硫酸ナトリウム	0.05	·	
クロルヘキシジングルコン酸塩	0.02		
ステビア抽出物	0.2		